

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/FR05/000176

International filing date: 27 January 2005 (27.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: FR
Number: 0400826
Filing date: 29 January 2004 (29.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 01 April 2005 (01.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland
Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 14 FEV. 2005

Pour le Directeur général de l'Institut
national de la propriété industrielle
Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIÉTÉ
INDUSTRIELLE

SIEGE
26 bis, rue de Saint-Petersbourg
75800 PARIS cedex 08
Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04
Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23
www.inpi.fr



26 bis, rue de Saint Pétersbourg - 75800 Paris Cedex 08

Pour vous informer : INPI DIRECT

N° Indigo 0 825 83 85 87

0,15 € TTC/min

Télécopie : 33 (0)1 53 04 52 65

Réservé à l'INPI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

page 1/2

BR1

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

DB 540 @ W / 030103

REMISE DES PIÈCES
DATE

LIEU

29 JAN 2004

N° D'ENREGISTREMENT

75 INPI PARIS 34 SP

NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI

0400826

DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE

29 JAN. 2004

PAR L'INPI

Vos références pour ce dossier

(facultatif) 241009 D21766 CMG

**1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE**

Cabinet REGIMBEAU
20, rue de Chazelles
75847 PARIS CEDEX 17
FRANCE

Confirmation d'un dépôt par télécopie

☐ N° attribué par l'INPI à la télécopie

2 NATURE DE LA DEMANDE

Cochez l'une des 4 cases suivantes

Demande de brevet

☒

Demande de certificat d'utilité

☐

Demande divisionnaire

☐

Demande de brevet initiale

N°

Date

ou demande de certificat d'utilité initiale

N°

Date

Transformation d'une demande de
brevet européen *Demande de brevet initiale*

☐

N°

Date

3 TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)

Compositions topiques associant des fragments de hyaluronate de sodium et un rétinol utiles en dermatologie cosmétique et médicale

4 DÉCLARATION DE PRIORITÉ

OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE

LA DATE DE DÉPÔT D'UNE

DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE

Pays ou organisation

Date

N°

Pays ou organisation

Date

N°

Pays ou organisation

Date

N°

☐ S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»

5 DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases)

☒ **Personne morale**

☐ **Personne physique**

Nom
ou dénomination sociale

PIERRE FABRE DERMO-COSMETIQUE

Prénoms

Forme juridique

N° SIREN

SOCIÉTÉ ANONYME

Code APE-NAF

319137576

Domicile

Rue

45, place Abel Gance 92100 BOULOGNE-BILLANCOURT
FRANCE

ou
siège

Code postal et ville

Pays

FRANCE

Nationalité

Française

N° de téléphone (facultatif)

N° de télécopie (facultatif)

Adresse électronique (facultatif)

☐ S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»

Réservé à l'INPI

REMISE DES PIÈCES
DATE

LIEU

29 JAN 2004

N° D'ENREGISTREMENT

75 INPI PARIS 34 SP

NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI

0400826

6 MANDATAIRE (s'il y a lieu)

Nom

241009 CMG

Prénom

Cabinet ou Société

Cabinet REGIMBEAU

N° de pouvoir permanent et/ou
de lien contractuel

Adresse

Rue

20, rue de Chazelles

Code postal et ville

75847 PARIS CEDEX 17

Pays

N° de téléphone (facultatif)

01 44 29 35 00

N° de télécopie (facultatif)

01 44 29 35 99

Adresse électronique (facultatif)

info@regimbeau.fr

7 INVENTEUR (S)

Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques

Les demandeurs et les inventeurs
sont les mêmes personnes

☐ Oui

☒ Non : Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)

8 RAPPORT DE RECHERCHE

Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)

Établissement immédiat
ou établissement différé

☒

☐

Paiement échelonné de la redevance
(en deux versements)

Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt

☐ Oui

☐ Non

**9 RÉDUCTION DU TAUX
DES REDEVANCES**

Uniquement pour les personnes physiques

☐ Requête pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)

☐ Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la
décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence) : AG

**10 SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES
ET/OU D'ACIDES AMINÉS**

☐ Cochez la case si la description contient une liste de séquences

Le support électronique de données est joint

☐

La déclaration de conformité de la liste de
séquences sur support papier avec le
support électronique de données est jointe

☐

Si vous avez utilisé l'imprimé «Suite»,
indiquez le nombre de pages jointes

**11 SIGNATURE DU DEMANDEUR
OU DU MANDATAIRE
(Nom et qualité du signataire)**

J. WARCOIN

97053

**VISA DE LA PRÉFECTURE
OU DE L'INPI**

5 La présente invention a pour objet des compositions topiques à base de hyaluronate, leur utilisation en cosmétologie et en dermatologie.

Le hyaluronate (HA) est la composante majeure de la matrice extracellulaire. Il est surtout présent dans les
10 tissus conjonctifs dits « mous » par opposition à d'autres glycosaminoglycanes comme l'acide chondroïtine sulfurique présents dans les tissus dits « durs » tels que le cartilage. On le retrouve ainsi en quantités importantes principalement dans la peau.

15 Le HA est un glycosaminoglycane linéaire non sulfaté composé d'unités répétitives de D-acide glucuronique et de N-acetyl-D-glucosamine (Tammi R., Agren UM., Tuhkanen AL., Tammi M. *Hyaluronan metabolism in skin. Progress in Histochemistry & Cytochemistry*. 29(2):1-81, 1994).

20 Dans la peau normale, le HA est synthétisé essentiellement par les fibroblastes dermiques et les kératinocytes épidermiques (Tammi R., déjà cité). Grâce à ses résidus portant une charge négative, le HA joue le rôle d'une pompe à eau permettant de maintenir
25 l'élasticité de la peau. Le HA a un rôle principal dans le contrôle de la diffusion des aliments, des hormones, des vitamines et des sels inorganiques du tissu conjonctif et dans le nettoyage des déchets métaboliques pouvant induire des réactions inflammatoires. Avec l'âge,
30 la quantité de HA et son degré de polymérisation diminuent, résultant en une diminution de la quantité d'eau retenue dans le tissu conjonctif. La peau subit

alors un processus de vieillissement qui aboutit à une augmentation de la fibrose et à une baisse de la teneur en fibres élastiques.

Dans la peau humaine normale, le HA existe sous
5 forme d'un polymère de haut poids moléculaire (600 000 -
1 000 000 Da). La dégradation physiologique du HA dans la
peau se fait par (i) l'internalisation par les
kératinocytes via le CD44 et (ii) la fragmentation
intracellulaire en fragments de taille intermédiaire par
10 les hyaluronidases (60 000-300 000 Da). Le HA fragmenté
est relâché par les kératinocytes, passe la membrane
basale et est libéré directement dans les vaisseaux
lymphatiques (Tammi R. et al., déjà cité).

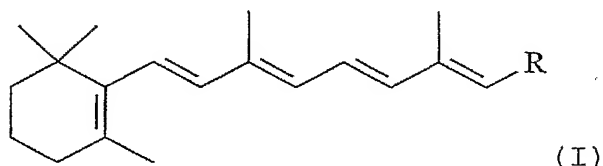
Dans des conditions inflammatoires, l'accumulation
15 des formes de bas poids moléculaire de HA a été démontrée
chez l'animal. Pendant l'inflammation, des facteurs
chimiotactiques plaquettaires comme de la fibrine
stimulent l'afflux et l'activation des fibroblastes qui
dégradent le HA par sécrétion de hyaluronidase résultant
20 en des concentrations tissulaires élevées de petits
fragments de HA. La génération de ces petits fragments de
HA se fait aussi par divers mécanismes comme la
dépolymérisation par les espèces réactives d'oxygène
relâchées par les granulocytes, ou dans la peau irradiée
25 par les ultraviolets, ou la synthèse *de novo* de fragments
de bas poids moléculaire. Plusieurs études ont suggéré
que le HA de haut et bas poids moléculaire peut avoir des
effets biologiques différents sur les cellules et les
tissus (McKee CM., Penno MB., Cowman M., Burdick MD.,
30 Strieter RM., Bao C., Noble PW. *Hyaluronan (HA) fragments
induce chemokine gene expression in alveolar macrophages.
The role of HA size and CD44. Journal of Clinical*

Investigation. 98(10):2403-13, 1996 ; Termeer CC., Hennies J., Voith U., Ahrens T., Weiss JM., Prehm P., Simon JC. *Oligosaccharides of hyaluronan are potent activators of dendritic cells. Journal of Immunology.* 5 165(4):1863-70, 2000 ; Fitzgerald KA., Bowie AG., Skeffington BS., O'Neill LA., Ras, Protein kinase C zeta, and I kappa B kinases 1 and 2 are downstream effectors of CD44 during the activation of NF-kappa B by hyaluronic acid fragments in T-24 carcinoma cells. *Journal of* 10 *Immunology.* 164(4):2053-63, 2000).

Il a été démontré que le HA de poids moléculaires intermédiaires (50 000 - 250 000 Da), appliqué sur la peau murine et humaine, traverse les couches épidermiques et dermiques. Les produits de dégradation apparaissent 15 dans le sérum 2 heures après l'application du HA sur la peau. Le poids moléculaire du HA récupéré dans le sérum est légèrement inférieur à celui du HA appliqué sur la peau, démontrant ainsi que le passage transcutané du HA ne se limite pas uniquement à des fragments de plus 20 petite taille (100 - 10 000 Da) (Brown TJ., Alcorn D, Fraser JR. Absorption of hyaluronan applied to the surface of intact skin. *Journal of Investigative Dermatology.* 113(5):740-6, 1999).

La vitamine A (rétinol) et ses dérivés naturels et 25 synthétiques, collectivement désignés comme rétinoïdes, constituent une grande variété de substances ayant des effets marqués notamment dans l'embryogénèse, la reproduction, le mécanisme de la vision, la régulation de la croissance et le phénomène de différenciation 30 cellulaire (Blomhoff R. et al. 1991, *Physiol. Rev.* 71:951-990 ; Sporn M.B. et al. (1994) in *the Retinoids*, 2nd Ed. Raven Press, NY).

Les rétinoïdes naturels sont définis par la formule générale (I) suivante telle que définie dans (IUPAC-IUB Joint Commission on Biochemical Nomenclature in Eur. J. Biochem. (1982), 129, 1-5) :



dans laquelle R = CH₂OH correspond au rétinol (ROL)

10 R = CHO correspond au rétinal (RAL)

R = COOH correspond à l'acide rétinoïque (RA).

Les effets biologiques des rétinoïdes sont médiés par leur interaction avec les récepteurs nucléaires du type RAR (récepteur de l'acide rétinoïque) et RXR (récepteur X de l'acide rétinoïque). Le ligand connu des récepteurs RARs est l'isomère trans de la forme acide de la vitamine A (acide trans-rétinoïque).

20 Dans beaucoup de types cellulaires, y compris les cellules épithéliales, le ROL est métabolisé en rétinylesters.

L'importance des rétinoïdes en dermatologie remonte aux premières observations chez l'animal d'anomalies cutanées induites par un déficit en vitamine A (Wolbach et Howe, J. exp. Med. 43 : 753).

Aujourd'hui, de très nombreux rétinoïdes ont été synthétisés. Les domaines principaux d'utilisation restent les indications dermatologiques telles que les kératoses actiniques, l'acné et d'une façon générale le traitement par voie topique ou orale des désordres de

kératinisation tels que le psoriasis et la maladie de Darier.

Par ailleurs, un certain nombre de combinaisons ou d'associations avec des rétinoïdes sont connues :

- 5 - combinaisons de molécules agissant sur la différenciation cellulaire et l'immunomodulation, par exemple combinaison de rétinoïdes et de chimiothérapie dans les lymphomes cutanés (Thestrup-Petersen et al. *Br. J. Dermatol.* 118 : 811-818),
- 10 - combinaison de rétinoïdes et de photothérapie par exemple en association avec les psoralènes (Saurat et al. *Dermatologica* 177 : 218-224)
- combinaison de molécules affectant le métabolisme des rétinoïdes. C'est par exemple le cas de l'interaction
15 entre les azolés et les dérivés de la vitamine D inhibant le métabolisme des rétinoïdes et permettant d'augmenter les taux intracellulaires d'hormone active (Kato et al. *Biochem. J.* (1992) 286 : 755-760, Jugert et al. *Skin Pharmacol.* 1998).
- 20 Il est connu par ailleurs que l'un des effets secondaires majeurs des rétinoïdes lors d'une application topique reste l'irritation induite. Cet effet peut-être rédhibitoire à l'observance du traitement.

Le rétinaldéhyde (RAL), un membre de la famille des
25 rétinoïdes, est un métabolite naturel de la vitamine A, actuellement utilisé en application topique chez l'homme. Il a été démontré que le RAL exerce une activité biologique dans la peau en induisant une hyperplasie épidermique, de même qu'une nette augmentation de
30 l'expression du CD44 et du HA dans l'épiderme folliculaire et interfolliculaire des souris C57BL/6 et SKH1 sans poils (SKH1 *hairless*). Ces effets ont également

été observés suite à l'application topique de l'acide
rétinoïque (RA) et du rétinol (ROL). Toutefois,
l'expression du CD44 et celle du HA ont été plus
fortement augmentées chez les souris traitées au RAL que
5 chez celles traitées au RA ou au ROL.

Le CD44 est une glycoprotéine transmembranaire
polymorphique qui a plusieurs isoformes générées par
l'épissage alternatif et les modifications post-
traductionnelles. Dans une étude récente nous avons
10 démontré que deux fonctions majeures du CD44 dans la peau
murine sont (i) la régulation de la prolifération
kératinocytaire en réponse à des stimuli extracellulaires
et (ii) le maintien de l'homéostasie locale du HA (Kaya
G., Rodriguez I., Jorcano JL., Vassalli P., Stamenkovic
15 I. *Selective suppression of CD44 in keratinocytes of mice
bearing an antisense CD44 transgene driven by a tissue-
specific promoter disrupts hyaluronate metabolism in the
skin and impairs keratinocyte proliferation. Genes &
Development. 11(8):996-1007, 1997*). Nous avons également
20 observé une diminution de l'expression du CD44
épidermique chez les patients souffrant de lichen scléro-
atrophique, qui est potentiellement responsable de la
déposition dermique du HA et de l'atrophie épidermique
dans cette maladie (Kaya G., Augsburger E., Stamenkovic
25 K., Saurat JH. *Decrease in epidermal CD44 expression as a
potential mechanism for abnormal hyaluronate accumulation
in superficial dermis in lichen sclerosus and atrophicus.
Journal of Investigate Dermatology. 115(6):1054-8, 2000*).

Le CD44 est impliqué dans les interactions cellule -
30 cellule et cellule - matrice. Une étude récente met en
évidence que le couple formé par le CD44 et les fragments
de HA (CD44-HAF) est inducteur de mitoses et de

néosynthèse de HA (Laurent TC, Laurent UB, Fraser JR. *The structure and function of hyaluronan: An overview. Immunol Cell Biol* 74(2):1-7, 1996). Les effets épidermiques et dermiques du HA et du RAL semblent donc
5 être médiés par le CD44.

Actuellement il existe des préparations pharmaceutiques et cosmétiques contenant des sels inorganiques du HA de haut poids moléculaire, notamment Healon, Hyalgan, Provisc, Vitrax, et ceux cités dans
10 Martindale The Complete Drug reference, 32^{ème} édition, 1999, The Pharmaceutical Press Editor.

Toutefois, le HA passe difficilement à travers la peau étant donné son poids moléculaire élevé.

C'est pourquoi, dans la demande internationale WO
15 02/076470 A1, les auteurs proposent une composition associant de la N-acétyl-glucosamine à un rétinol. Cette combinaison permet d'augmenter de façon synergique la synthèse d'acide hyaluronique par les cellules épidermiques *in vitro*. Aucun résultat obtenu après
20 application de la formulation *in vivo* n'est mentionné.

La demande japonaise 11279042 décrit des compositions à base de fragments d'acide hyaluronique sulfaté, lesdits fragments ayant de préférence un poids moléculaire compris entre 1 000 et 50 000 Da, les
25 groupements sulfates occupant 10 à 90 % de l'ensemble des substituants R1, R2, R3 et R4 dans la formule. Ces fragments de bas poids moléculaire sont très actifs pour maintenir l'élasticité de la peau et éviter la kératinisation. Au contraire, des fragments d'acide
30 hyaluronique non sulfatés se sont révélés inactifs dans le test.

Or les inventeurs ont montré de manière surprenante que le HA non sulfaté hydrolysé en des fragments de poids moléculaires compris entre 50 000 et 750 000 Da possède une activité biologique sur la peau qui est amplifié
5 lorsque ces fragments sont associés à un rétinoïde.

La présente invention a en conséquence pour objet des compositions destinées à l'application topique caractérisées en ce qu'elles comprennent à titre de principe actif un ou plusieurs fragments de hyaluronate
10 de bas poids moléculaire compris entre 50 000 et 750 000 Da.

Dans un mode de réalisation préféré de l'invention, le poids moléculaire des fragments de hyaluronate est compris entre 50 000 et 250 000 Da ou entre 250 000 et
15 750 000 Da.

Dans un autre mode de réalisation préféré de l'invention, les compositions contiennent en outre au moins un rétinoïde.

La combinaison de fragments de hyaluronate d'un
20 poids moléculaire compris entre 50 000 et 750 000 Da avec un rétinoïde a un effet synergique sur la synthèse de l'acide hyaluronique par les kératinocytes.

Au sens de la présente invention, on entend par rétinoïdes le rétinol et ses isomères, le rétinol, l'acide rétinolique et ses isomères et les esters de
25 l'acide rétinolique.

On entend par hyaluronate n'importe quel sel, notamment le hyaluronate de sodium.

Les compositions topiques selon l'invention peuvent
30 contenir également des colorants, des huiles silicones, des rétinoïdes ou des pigments colorants, des antiseptiques, des huiles végétales, des antioxydants,

des sels minéraux, des épaississants, des modificateurs de pH, des agents absorbant les rayons ultraviolets, des vitamines ou tout autre excipient acceptable en dermatologie et en pharmacie.

5 Les compositions selon l'invention peuvent être utilisées en cosmétologie et en dermatologie pour prévenir ou améliorer les peaux ridées, les peaux sèches... et permettent de maintenir la fermeté et l'humidité de la peau.

10 Les compositions selon l'invention peuvent être utilisées dans des préparations topiques, dans le domaine de la dermatologie ou de la cosmétologie, dans le but de prévenir ou de traiter les dermatoses associées à une atrophie du tissu cutané et pour lesquelles il sera
15 nécessaire d'améliorer l'état d'hydratation de la peau, de diminuer l'atrophie cutanée comme par exemple dans les effets secondaires aux traitements corticoïdes, de diminuer les rides, de lutter contre le vieillissement cutané photoinduit ou non, de relancer l'activité
20 cellulaire épidermique et dermique, de raffermir la peau, d'augmenter son élasticité.

L'invention est illustrée par les exemples et figures qui suivent.

25 La figure 1 représente la quantité de HA mesurée dans l'épiderme chez des animaux non traités ou des animaux traités deux fois par jour par la préparation 5, la préparation 3 ou la préparation 7 obtenues selon les modes opératoires décrits dans les exemples 1 et 2.

30 La figure 2 représente le dosage du HA dans le derme chez des animaux non traités ou traités avec la préparation 5, 3 ou 7 telles que préparées dans les exemples 1 et 2.

EXEMPLE 1 : EFFET DES FRAGMENTS DE HYALURONATE UTILISÉS
PAR VOIE TOPIQUE

5 1. MATERIELS ET METHODES

1.1. Préparations

10 Trois types de fragments de hyaluronate (HAF) ont été évalués :

- HAF de très haut poids moléculaire (1 000 000-2 000 000 Da)
- HAF de bas poids moléculaire (50 000-750 000 Da)
 - HAF (250 000-750 000 Da)
 - 15 - HAF (50 000-250 000 Da)
- HAF de très bas poids moléculaire (1 000-20 000 Da)

20 Ces fragments ont été inclus dans les préparations cosmétiques classiques dont deux exemples de composition sont donnés ci-après :

Ingrédients	Quantités %	Quantités %
PEG 600	5	-
PEG 400	-	1
Sorbitol	-	2
glycérine	-	10
BHT	0,02	-
Lauryl sulfate de sodium	-	0,25
Carbopol	1	-
Vitamine E acétate	0,5	-
Blanc de baleine	-	6

Alcool cétostéarylique	-	3
Huile de vaseline épaisse	5	-
Crémophor RH 40	2	-
Acide sorbique	0,05	-
Nipagine	0,15	-
Phenonip		1
Triéthanolamine	2,48	-
Eau	qsp 100	qsp 100

selon le tableau 1.

1.2. Mesure de l'activité des HAF

5

On utilise des souris SKH1 sans poils (SKH1 hairless) à raison de 3 animaux par groupe.

Les différentes préparations sont appliquées par voie topique.

10

L'épaisseur épidermique est mesurée par un oculaire gradué (Zeiss) ; grossissement 40 fois, on fait la moyenne de 5 champs par souris.

La cellularité dermique est évaluée en calculant le nombre de cellules dermiques, grossissement 40 fois, on fait la moyenne de 5 champs par souris.

15

Le nombre des cellules prolifératives de l'épiderme et du derme est mis en évidence par l'immunomarquage de Ki 67 avec un anticorps anti Ki-67 (rat anti-souris, Dako).

20

La présence de hyaluronate dans le derme est mesurée après application des différentes préparations à raison de deux applications par jour selon la technique ELISA (Corgenix) et le hyaluronate est mis en évidence sur des coupes histologiques par la coloration au fer colloïdal.

2. RÉSULTATS

2.1. Effets sur l'épaisseur épidermique, la cellularité dermique et le nombre de cellules prolifératives

Les résultats sont rassemblés dans les tableaux 2 et 3.

Les préparations 2 et 3 formulées avec des HAF de bas poids moléculaire selon l'invention et appliquées par voie topique, augmentent de façon significative l'épaisseur épidermique et la cellularité dermique chez la souris SKH1 sans poils (SKH1 *hairless*), par rapport aux préparations 1 et 4 contenant respectivement des HAF de haut et très bas poids moléculaire (tableau 2). La préparation 3 augmente aussi de façon significative le nombre des cellules prolifératives de l'épiderme et du derme chez la souris SKH1 sans poils (SKH1 *hairless*), par rapport aux préparations 1 et 4 (tableau 3).

L'application topique des préparations 2 and 3 induit une cellularité augmentée dans le derme superficiel et profond. Les cellules qui sont augmentées en nombre sont principalement des fibroblastes qui présentent un phénotype d'activation avec un réticulum endoplasmique bien développé.

2.2. Effets sur le taux de HA dans le derme

Les résultats sont rassemblés dans le tableau 4.

La présence de HA dans le derme a été détectée pour les préparations 2 et 3 (préparation 3 > préparation 2).

Le taux de HA n'est pas détectable après application des préparations 1 et 4.

Ainsi les inventeurs ont montré que l'application topique de HAF de bas poids moléculaire a deux
5 conséquences majeures :

1- L'hyperplasie épidermique importante accompagnée par une augmentation de la prolifération cellulaire.

2- L'accumulation focale du HA dans le derme superficiel avec une augmentation importante du
10 nombre de fibroblastes.

conséquences qui ne sont pas observées avec les HAF de haut ou de très bas poids moléculaire.

EXEMPLE 2 : EFFET DE L'ASSOCIATION D'UN RÉTINOÏDE AVEC
15 DES HAF DE BAS POIDS MOLECULAIRE

1. MATÉRIELS ET MÉTHODES

Les fragments du tableau 5 sont inclus dans les
20 préparations cosmétiques classiques telles qu'exemplifiées précédemment.

2. RÉSULTATS

25 Ils sont rassemblés dans les tableaux 6 et 7 et dans les figures 1 et 2. L'application topique des préparations 6 et 7 augmente le nombre de foyers d'épiderme épaissi.

L'effet de l'application du RAL seul (préparation 5)
30 est comparable à l'effet obtenu avec la préparation 8 associant du HAF de petite taille moléculaire avec le

RAL, preuve qu'il n'existe pas de synergie entre RAL et des fragments de très bas poids moléculaire.

L'effet synergique de l'association HAF-RAL est particulièrement visible au niveau de la cellularité
5 dermique pour les préparations 6 et 7 (cf tableau 5).

L'application topique des préparations 6 et 7 augmente également la coloration de HA dermique (préparation 7> préparation 6) (cf tableau 7).

L'effet synergique de l'association HAF-RAL a
10 également été mis en évidence par dosage ELISA de la présence de HA dans le derme et l'épiderme des souris qui ont été traitées par les différentes préparations mentionnées ci-dessus.

Les résultats montrent une augmentation
15 significative de la production de HA aussi bien dans le derme (figure 2) que dans l'épiderme (figure 1) après traitement par l'association HAF-RAL (préparation 7) comparativement au traitement par RAL seul (préparation 5) ou HAF seul (préparation 3).

Revendications

1 Compositions destinées à l'application topique
caractérisées en ce qu'elles comprennent à titre de
5 principe actif un ou plusieurs fragments de hyaluronate
dont le poids moléculaire est compris entre 50 000 et 750
000 Da.

2 Compositions selon la revendication 1 caractérisées
10 en ce que le poids moléculaire des fragments de
hyaluronate est compris entre 50 000 et 250 000 Da ou
entre 250 000 et 750 000 Da.

3 Compositions selon l'une quelconque des
15 revendications 1 à 2 caractérisées en ce qu'elles
contiennent en outre au moins un rétinol.

4 Compositions selon la revendication 3 caractérisées
en ce que les rétinoïdes sont choisis dans le groupe
20 constitué par le rétinol et ses isomères, le rétinol,
l'acide rétinolique et ses isomères et les esters de
l'acide rétinolique.

5 Utilisation d'une composition selon l'une quelconque
25 des revendications 1 à 4 en cosmétologie.

6 Utilisation d'une composition selon l'une quelconque
des revendications 1 à 4 à titre de médicament utilisable
en dermatologie.

Revendications

1 Compositions destinées à l'application topique
caractérisées en ce qu'elles comprennent à titre de
5 principe actif un ou plusieurs fragments de hyaluronate
dont le poids moléculaire est compris entre 50 000 et 750
000 Da.

2 Compositions selon la revendication 1 caractérisées
10 en ce que le poids moléculaire des fragments de
hyaluronate est compris entre 50 000 et 250 000 Da ou
entre 250 000 et 750 000 Da.

3 Compositions selon l'une quelconque des
15 revendications 1 à 2 caractérisées en ce qu'elles
contiennent en outre au moins un rétinol.

4 Compositions selon la revendication 3 caractérisées
en ce que les rétinoïdes sont choisis dans le groupe
20 constitué par le rétinol et ses isomères, le rétinol,
l'acide rétinolique et ses isomères et les esters de
l'acide rétinolique.

5 Utilisation d'une composition selon l'une quelconque
25 des revendications 1 à 4 en cosmétologie.

6 Composition selon l'une quelconque des revendications
1 à 4 à titre de médicament utilisable en dermatologie.

Tableau 1 : Préparations à base de HAF

Type de fragment	Préparation 1	Préparation 2	Préparation 3	Préparation 4
HAF (1 000 000-2 000 000 Da)	0,2 %	-	-	-
HAF (250 000-750 000 Da)	-	1 %	-	-
HAF (50 000-250 000 Da)	-	-	0,2 %	-
HAF (1 000-20 000 Da)	-	-	-	0,2 %

Tableau 2 : Effets des HAF selon l'invention (1)

Préparation	Epaisseur épidermique (mm)	Cellularité dermique (c/champs)
Contrôles	0,07±0.02	96±8
Préparation 1	0,14±0.02	99±2
Préparation 2	0,17±0.01	193±4
Préparation 3	0,32±0.06	257±6
Préparation 4	0,11±0.02	99±4

Tableau 3 : Effets des HAF selon l'invention (2)

Préparation	Ki 67 épidermique (c/champs)	Ki 67 dermique (c/champs)
Contrôles	26±1	0,95±0,6
Préparation 1	28±4	1±0,2
Préparation 2	ND	ND
Préparation 3	96±9	5±1
Préparation 4	27±1	1±0,3

ND : non déterminé

Tableau 4 : Effets des HAF selon l'invention sur la présence de HA dans le derme

Préparation	Présence de HA dans le derme mis en évidence par la coloration au fer colloïdal
Contrôles	-
Préparation 1	-
Préparation 2	++++
Préparation 3	++++
Préparation 4	-

Tableau 5 : Préparations à base de HAF et de rétinoïdes

Fragments	Préparation 5	Préparation 6	Préparation 7	Préparation 8
HAF (250 000-750 000 Da)	-	1 %	-	-
HAF (50 000-250 000 Da)	-	-	0,2 %	-
HAF (1 000-20 000 Da)	-	-	-	0,2 %
Rétinaldéhyde (RAL)	0,05 %	0,05 %	0,05 %	0,05 %

Tableau 6 : Etude de l'effet synergique des HAF et du RAL sur l'épaisseur épidermique et la cellularité dermique

Préparation	Epaisseur épidermique (mm)	Cellularité dermique (c/champs)
Contrôles	$0,07 \pm 0,02$	96 ± 8
Préparation 5	$0,17 \pm 0,02$	98 ± 4
Préparation 6	$0,17 \pm 0,04$	195 ± 3
Préparation 7	$0,33 \pm 0,01$	258 ± 5
Préparation 8	$0,19 \pm 0,02$	$97,6 \pm 1$

Tableau 7 : Détection de la présence de HA dans le derme après application des HAF-RAL

Préparation	Présence de HA dans le derme mis en évidence par la coloration au fer colloïdal
Contrôles	-
Préparation 5	-
Préparation 6	+++++
Préparation 7	++++++
Préparation 8	-

Figure 1 : Dosage du HA dans l'épiderme

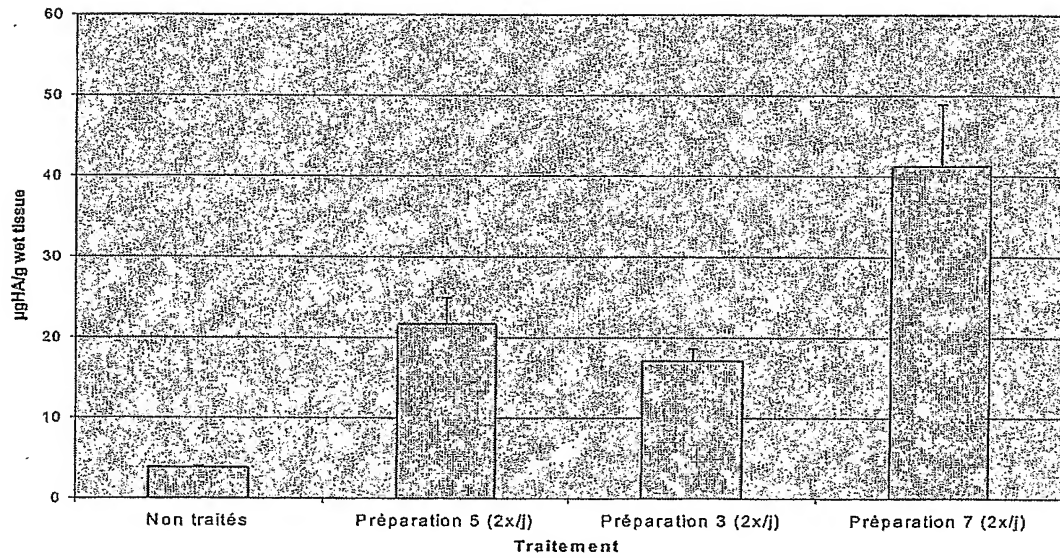
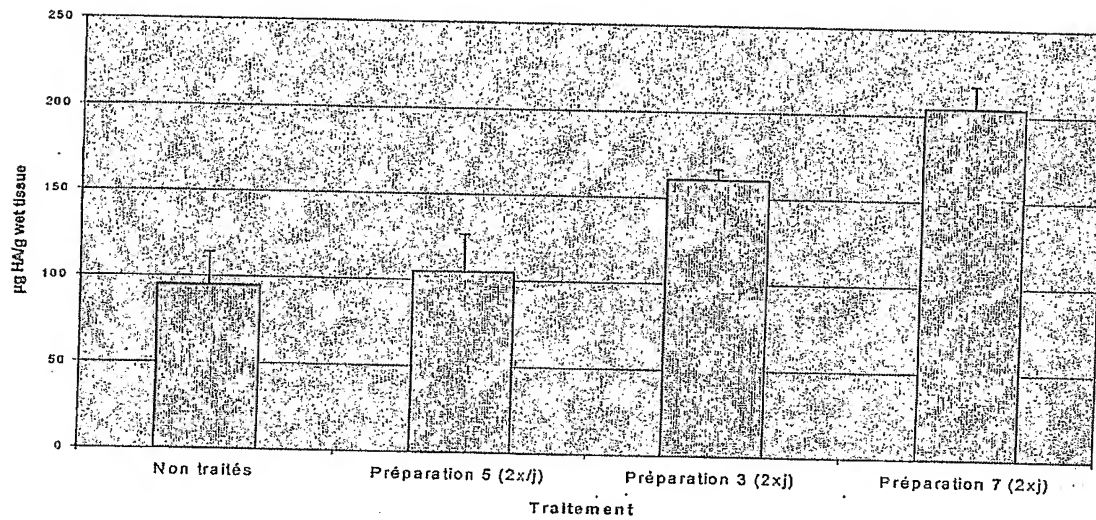


Figure 2 : Dosage du HA dans le derme





26 bis, rue de Saint Pétersbourg - 75800 Paris Cedex 08

Pour vous informer : INPI DIRECT

N° Indigo 0 825 83 85 87

0,15 € TTC/mn

Télécopie : 33 (0)1 53 04 52 65

BREVET D'INVENTION**CERTIFICAT D'UTILITÉ**

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

N° 11235*03
DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1. / 1.**INV**

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

DB 113 @ W / 210103

Vos références pour ce dossier (facultatif)		241009 / D21766	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		0400826	
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) COMPOSITIONS TOPIQUES ASSOCIANT DES FRAGMENTS DE HYALURONATE DE SODIUM ET UN RETINOIDE UTILES EN DERMATOLOGIE COSMETIQUE ET MEDICALE			
LE(S) DEMANDEUR(S) : PIERRE FABRE DERMO-COSMETIQUE 45, place Abel Gance 92100 BOULOGNE-BILLANCOURT FRANCE			
DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) :			
1 Nom		SAURAT	
Prénoms		Jean-Hilaire	
Adresse	Rue	2, place Reverdin	
	Code postal et ville	1206 GENEVE / SUISSE	
Société d'appartenance (facultatif)			
2 Nom		KAYA	
Prénoms		Gürkan	
Adresse	Rue	2, chemin de la Normandie	
	Code postal et ville	1206 GENEVE / SUISSE	
Société d'appartenance (facultatif)			
3 Nom		BORDAT	
Prénoms		Pascal	
Adresse	Rue	2, chemin de l'Eglise	
	Code postal et ville	31320 MERVILLA / FRANCE	
Société d'appartenance (facultatif)			
S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages.			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)			
 32-1001			



1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65
66
67
68
69
70
71
72
73
74
75
76
77
78
79
80
81
82
83
84
85
86
87
88
89
90
91
92
93
94
95
96
97
98
99
100

